













JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number:

06116587 A

(43) Date of publication of application: 26.04.1994

(51) Int. CI

C1 1D 1/722

C1 1D 17/00

(21) Application number:

04289402

(22) Date of filing:

02.10.1992

(71) Applicant: LION CORP

(72) Inventor: HAMA ITSUO

TAKAHASHI MASAHIRO

SAKAKI MEIKO

NAKAMURA HIROSHI

(54) LOW FOAMABLE NONIONIC SURFACTANT

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a low foamable nonionic surfactant useful as a fiber scouring agent, a detergent for automatic dish washer, etc., by subjecting an alkylene oxide to addition polymerization to the end of a specific polyoxyethylene alkyl ether.

CONSTITUTION: A 3C or higher alkylene oxide is subjected to addition polymerization to the end of a polyoxyethylene alkyl ether of formula I (R is alkyl or alkenyl; n is the number of addition mols of ethylene oxide) satisfying the correlation of formula II (n_{ru,tx} is the number of addition mols of ethylene oxide with highest wt.% T_f is wt.% polyoxyethylene alkyl ether having i mol of addition mols) in an autoclave at 180°C under 3 atm in the presence of a catalyst comprising aluminum nitrate and magnesium oxide to give the objective non-ionic surfactant of formula III (AO is 3C or higher alky-

lene exide; m is the number of addition mols of 3C or higher alkylene exide) having low feaming properties and excellent permeation force.

COPYRIGHT: (C)1994, JPO& Japio

 $R = O \cdots (CH_k CH_k O) nH$

$$\sum_{i=n_{NK}+2} i = n_{NK}+2 \quad \forall i \geq 55 \pi 2 \%$$

11

 $R = O + (CH_0CH_2O)_0 + (AO)_0H$

hi

(19)日本国特計庁(JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-116587

(43)公開日 平成6年(1994)4月26日

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

CIID 1/722 17/00

審査請求 未請求 請求項の数1(全 6 頁)

(71)出願人 000006769 (21)出願番号 特願平4-289402 ライオン株式会社 (22)出願日 平成 4年(1992)10月 2日 東京都墨田区本所1丁目3番7号 (72) 発明者 浜 逸夫 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオ ン株式会社内 (72)発明者 髙橋 正弘 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオ ン株式会社内 (72)発明者 榊 銘子 東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオ ン株式会社内 (74)代理人 弁理士 臼村 文男 最終頁に続く

(54) 【発明の名称 】 低起泡性非イオン界面活性剤

(57) 【要約】

(修正有)

【構成】

 $i = n_{MAX} + 2$

(nmax:最も重量%の多いエチレンオキサイドの付 加モル数、Yi:付加モル数がiモルのポリオキシエチ レンアルキルエーテルの重量%)を満足する一般式1の ポリオキシエチレンアルキルエーテルの末端に、プロピ レンオキサイド、ブチレンオキサイド等の炭素数3以上 のアルキレンオキサイドが付加重合している一般式2の ポリオキシエチレンポリオキシアルキレンアルキルエー テルである低起泡性非イオン界面活性剤。

 $R-O-(CH_2CH_2O) nH(1)$

(R:アルキル基またはアルケニル基、n:エチレンオ キサイドの付加モル数)

 $R-O-(CH_2CH_2O) n-(AO) mH(2)$

(R, n:一般式1に同じ、AO:炭素数3以上のアル キレンオキサイド、m: 炭素数3以上のアルキレンオキ サイドの付加モル数)

【効果】 低起泡性かつ易生分解性であり、浸透性等の 界面活性機能に優れ、繊維精練剤等の工業用洗浄剤基 剤、あるいは自動食器洗い機用洗剤等の家庭用洗浄剤基 剤として有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 化1で表わされ、かつ数1

(化1) R-O-(CH2CH2O)nH

(R:アルキル基またはアルケニル基

n:エチレンオキサイドの付加モル数)

【数1】

 $i = n_{MAX} + 2$ Yi≥55重量% $i = n_{MAX} - 2$

(nmax:最も重量%の多いエチレン

オキサイドの付加モル数

Yi:付加モル数がiモルの ポリオキシエチレン アルキルエーテルの重量%)

を満足するポリオキシエチレンアルキルエーテルの末端 に、炭素数3以上のアルキレンオキサイドが付加重合し ていることを特徴とする化2で表わされる低起泡性非イ オン界面活性剤。

【化2】R-O-(CH2CH2O)n-(AO)mH

(R, n:化1に同じ

AO: 炭素数3以上のアルキレンオキサイド

m: 炭素数3以上のアルキレンオキサイドの付加モル 数)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、生分解性が良く、浸透 力に優れた低起泡性非イオン界面活性剤に関する。

[0002]

【従来の技術】従来より低起泡性非イオン界面活性剤と しては、ポリオキシプロピレングリコールにエチレンオ キサイドを付加重合させたプルロニック系に代表される ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックポリ マーまたは、高級アルコールにエチレンオキサイド、プ ロピレンオキサイドが付加重合したポリオキシエチレン ポリオキシプロピレンアルキルエーテル系非イオン界面 活性剤が一般的に用いられている。

【0003】しかしながら、前者は、低起泡性であるけ れども浸透性等の界面活性剤としての機能は弱い。後者 は、界面活性剤機能は前者よりは優れるものの、低起泡 性は必ずしも満足されていない。

【0004】繊維精練剤等の工業用洗浄剤の分野では、 低起泡性、易生分解性であり、かつ浸透性等の界面活性 機能の優れた非イオン界面活性剤が訴求されているが、 これらをすべて満たすものはない。そのため、現状で は、低起泡性および生分解性に難があるが、浸透性等に 優れる所からポリオキシエチレンアルキルフェニル系の 非イオン界面活性剤が用いられている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、低起泡性か つ易生分解性であり、しかも浸透性等の界面活性機能に 50 優れた非イオン界面活性剤を提供するものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の低起泡性非イオ ン界面活性剤は、化3で表わされ、かつ、数2

[0007]

【化3】R-O-(CH2CH2O)nH

(R:アルキル基またはアルケニル基

n:エチレンオキサイドの付加モル数)

[0008] 10

【数2】

$$\sum_{i=n_{MAX}-2} i = n_{MAX}-2 \quad \forall i \geq 55 \underline{\text{m}} \underline{\text{m}} \%$$

(nmax:最も重量%の多いエチレン オキサイドの付加モル数

Yi:付加モル数がiモルの ポリオキシエチレン アルキルエーテルの重量%)

20 を満足するポリオキシエチレンアルキルエーテルの末端 に、炭素数3以上のアルキレンオキサイドが付加重合し ている化4で表わされる化合物である。

[0009]

【化4】R-O-(CH2CH2O)n-(AO)mH

(R, n:化3に同じ

AO: 炭素数3以上のアルキレンオキサイド m:炭素数3以上のアルキレンオキサイドの付加モル

数)

[0010]

【発明の実施態様】前記化3のポリオキシエチレンアル 30 キルエーテルの出発原料であるアルコールとしては、炭 素数2~30の直鎖または分岐の一級又は二級アルコー ルが好ましく、より好ましくは炭素数6~20のアルコ ールが良い。これらアルコールは、単独で用いられるだ けでなく、2種以上の混合物として用いることもでき

【0011】また、前記化3のポリオキシエチレンアル キルエーテルにおけるエチレンオキサイドの平均付加モ ル数nは、3~20が好ましく、より好ましくは5~1 40 5である。

【0012】さらに、前記化3のポリオキシエチレンア ルキルエーテルにおいて、エチレンオキサイドは狭い付 加モル分布でアルコールに付加していることが必要であ り、具体的には、以下の数3を満たす必要があり、好ま しくはナロー度≥70重量%である。

[0013]

【数3】

(n_{MAX}:最も重量%の多いエチレン オキサイドの付加モル数

Yi:付加モル数がiモルの ポリオキシエチレン アルキルエーテルの重量%)

【0014】上記ナロー度を表わす方式は、例えば付加モル数n=7のものが最も多いとすると、付加モル数 $5\sim9$ のものがポリオキシエチレンアルキルエーテル中の55重量%以上を占めることを意味する。

【0015】本発明の条件を満たす狭いエチレンオキサイド付加モル分布をもったポリオキシエチレンアルキルエーテルの製造法は、特に限定されるものではなく、高級アルコールとエチレンオキサイドから常法により合成した反応生成物から、蒸留等により必要分子量範囲のものを分取することにより得られる。

【0016】また、特開平1-164437号公報記載の方法を用いれば、狭いエチレンオキサイド付加モル分布を有するポリオキシエチレンアルキルエーテルを容易に得ることができる。

【0017】狭いエチレンオキサイド付加モル分布をもつポリオキシエチレンアルキルエーテルに、炭素数3以上のアルキレンオキサイド、好ましくは炭素数3~4のアルキレンオキサイドを付加重合することにより、本発明の非イオン界面活性剤が得られる。なお、本発明では炭素数3と4等の混合アルキレンオキサイドを付加重合せしめてもよい。

【0018】アルキレンオキサイドの付加モル数mは、1~20が好ましく、より好ましくは2~10である。アルキレンオキサイドの付加する位置については、鋭意検討の結果、ポリオキシエチレンアルキルエーテル構造末端にアルキレンオキサイドをブロック重合した時に、最も低起泡性であり、浸透性に優れた非イオン界面活性剤の得られることが見い出された。

【0019】上記の狭いエチレンオキサイド付加モル分布をもったポリオキシエチレンアルキルエーテルに、さらに炭素数3以上のアルキレンオキサイドを付加重合して得る方法は、特に限定されない。

【0020】しかしながら、例えば、特開平1-164437号公報記載の方法により、アルキレンオキサイドもまた狭い付加モル分布で付加重合した場合には、アルカリ触媒により、アルキレンオキサイドを広い付加モル分布で付加重合した場合に比べ、より優れた低起泡性および浸透力を示す。この製造方法によれば、3価のアルミニウム(Al)イオン、ガリウム(Ga)イオン、インジウム(In)イオン、タリウム(Tl)イオン、コパルト(Co)イオン、スカンジウム(Sc)イオン、ランタン(La)イオンおよび2価のマンガン(Mn)

イオンから選ばれる金属イオンの1種以上が添加された酸化マグネシウムからなる非強塩基性アルコキシル化触媒の存在下に、ポリオキシエチレンアルキルエーテルの末端にアルキレンオキサイドを付加重合させることができる。

[0021]

【発明の効果】本発明の非イオン界面活性剤は、低起泡性かつ易生分解性であり、また、浸透性等の界面活性機能に優れており、繊維精練剤等の工業用洗浄剤基剤として、あるいは、自動食器洗い機用洗剤等の家庭用洗浄剤基剤として有用に用いることができる。

[0022]

【実施例】

実施例1

1%硝酸アルミニウム水溶液 500 gに酸化マグネシウム 20 gを加え、充分攪拌した後、蒸発乾固した。次いで 110 で一夜乾燥した後、粉砕し、窒素気流中で徐々に昇温して、600 で 2 時間加熱処理して触媒を得た。

【0023】次に、オートクレーブ中に水分含量100ppmのラウリルアルコール120gおよび上述の触媒2.5gを仕込み、オートクレーブ内を窒素で置換した後、攪拌しながら昇温した。次いで、温度を180℃、圧力を3atmに維持しつつ、エチレンオキサイド198gを導入し、約2時間反応させた。このようにして得られたポリオキシエチレンラウリルエーテルのエチレンオキサイドの平均付加モル数は、7.0であった。また、そのエチレンオキサイド付加モル分布は、図1の曲線Aのようであり、ナロー度85重量%であった。

30 【0024】さらに、オートクレーブの温度180℃、 圧力3atmを維持しつつ、プロピレンオキサイド11 2gを導入し、約1時間反応させた。得られたポリオキ シエチレンポリオキシプロピレンラウリルエーテルの平 均プロピレンオキサイド付加モル数は、3.0であっ た。反応液を80℃まで冷却した後、触媒を濾別した。 このようにして得られた生成物を用い、下記に示す方法 で表面張力低下能、起泡力、浸透力を測定した。測定結 果は後記表1に示す。

【0025】(1) 表面張力:Wilhelmy法 40 温度25℃で測定。

(2) 起泡力: Ross-Miles法温度25℃、濃度0.1%の条件で、落下直後および5分後に測定。

(3) 浸透力: Draves法温度25℃、濃度0.1%の条件で、ウール100%で大きさ3×20cmの試験布を用いて測定。

【0026】実施例2

実施例1と同様の方法で、エチレンオキサイドの平均付加モル数が7.0であるポリオキシエチレンラウリルエランの反応液を80℃まで冷却した後、触

媒を慮別した。

【0027】次に、オートクレープ中に上記のポリオキ シエチレンラウリルエーテル200gおよび、触媒とし て30%NaOH6. 1gを仕込み、オートクレープ内 を窒素で置換した後、撹拌しながら減圧で130℃まで 昇温して脱水した。次いで、さらに180℃まで昇温 し、圧力を3atmに維持しつつ、プロピレンオキサイ ド70gを導入し反応させた。得られたポリオキシエチ レンポリオキシプロピレンラウリルエーテルの平均プロ ピレンオキサイド付加モル数は、3.0であった。この ようにして得られた生成物を用い、起泡力、浸透力を測 定した。測定結果を表1に示す。

【0028】比較例1

オートクレープ中に水分含量100ppmのラウリルア ルコール120gおよび、触媒として30%NaOH 4. 0gを仕込み、オートクレーブ内を窒素で置換した 後、撹拌しながら減圧で130℃まで昇温して脱水し た。次いで、180℃まで昇温し、圧力を3atmに維 持しつつ、エチレンオキサイド198gを導入し反応さ リルエーテルの平均エチレンオキサイド付加モル数は、 7. 0 であった。また、そのエチレンオキサイド付加モ ル分布は、図1の曲線Bのようであり、ナロー度40重 量%であった。

【0029】さらに、オートクレーブの温度180℃、 圧力3atmを維持しつつ、プロピレンオキサイド11 2gを導入し反応させた。得られたポリオキシエチレン ポリオキシプロピレンラウリルエーテルの平均プロピレ ンオキサイド付加モル数は、3.0であった。このよう にして得られた生成物を用い、表面張力低下能、起泡 力、浸透力を測定した。測定結果を実施例1と比較し、 表2に示す。

【0030】比較例2

オートクレープ中に水分含量100ppmのラウリルア ルコール120gおよび実施例1と同様の触媒2.5g 10 を仕込み、オートクレープ内を窒素で置換した後、撹拌 しながら昇温した。次いで、温度を180℃、圧力を3 a t mに維持しつつ、エチレンオキサイド198gとプ ロピレンオキサイド112gとを前もって混合したもの を導入し、反応させた。次いで、反応液を80℃まで冷 却した後、触媒を濾別した。このようにして得られた生 成物を用い、表面張力低下能、起泡力、浸透力を測定し た。測定結果を表2に示す。

【0031】比較例3

市販のプルロニック系低起泡性非イオン活性剤であるエ せた。このようにして得られたポリオキシエチレンラウ 20 パン740 (第一工業製薬製) およびポリオキシエチレ ンノニルフェニルエーテル(平均エチレンオキサイド付 加モル数7.5)であるノイゲンEA120 (第一工業 製薬製)について表面張力低下能、起泡力、浸透力を測 定した。測定結果を表3に示す。

> [0032] 【表1】

	実施例1	実施例2
物質名:	ポリオキシエチレン	ポリオキシエチレン
	ポリオキシプロピレン	ポリオキシプロピレン
	ラウリルエーテル	ラウリルエーテル
構造又は性状:		
平均EO付加モル数	7	7
平均P0付加モル数	3	3
E0重合方式:触媒	$A l^3 + / MgO$	$A 1^3 + / MgO$
ナロー度	85	85
P0重合方式:触媒	$A l^3 + / MgO$	NaOH
付加モル分布	ナロー	ブロード
P0位置	末端プロック重合	末端ブロック重合
評価:		
表面張力(dyne/cm)	29	30
起泡力(mm):直後	瞬時に破泡測定不可	60
5分後	3	10
浸透力 (sec)	4	5
生分解性	O	O

EO: エチレンオキサイド PO: プロピレンオキサイド EOナロー度:数4の通り

[0033] 【数4】



*【0034】 【表2】

(nMAX:最も重量%の多いエチレン

オキサイドの付加モル数

Yi:付加モル数がiモルの ポリオキシエチレン

アルキルエーテルの重量%)

		ᄔᄷᄱ
	比較例1	比較例 2
物質名:	ポリオキシエチレン	ポリオキシエチレン
	ポリオキシプロピレン	ポリオキシプロピレン
	ラウリルエーテル	ラウリルエーテル
構造又は性状:		
平均E0付加モル数	7	7
平均P0付加モル数	3	3
E0重合方式:触媒	NaOH	$A l^3 + / MgO$
ナロー度	40	_
P0重合方式:触媒	NaOH	$A l^3 + / MgO$
付加モル分布	プロード	- '
P0位置	末端プロック重合	EOとランダム重合
評価:		
表面張力(dyne/cm)	31	32
起泡力(mm):直後	72	79
5分後	17	18
浸透力 (sec)	6	7
生分解性	0	0
サイド	[0036]	

EO:エチレンオキサイド

PO:プロピレンオキサイド

【表3】

EOナロー度:数5の通り

[0035]

30

【数5】

(nMAX:最も重量%の多いエチレン

オキサイドの付加モル数

Yi:付加モル数がiモルの ポリオキシエチレン

....

アルキルエーテルの重量%)

40

	比較例3		
物質名:	ポリオキシエチレン	ポリオキシエチレン	
	ポリオキシプロピレン	ノニルフェニルエーテル	
	ブロックポリマー		
商品名:	エパン740	ノイゲンEA120	
構造又は性状:			
平均E0付加モル数	30. 3	7. 5	
平均PO付加モル数	34. 5	-	
POの重合方式	ブロック重合	_	

(6)

特開平6-116587

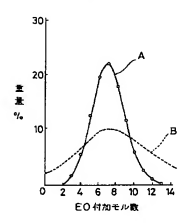
9			10
評価:			
表面張力 (dyne/cm)	42	30	
起泡力 (mm):直後	44	102	
5 分後	21	86	
浸透力 (sec)	24	7	
生分解性	×	×	

【図面の簡単な説明】

【図1】実施例1と比較例1で得られたポリオキシエチレンラウリルエーテルのエチレンオキサイド付加モル分布を比較する図である。曲線Aは実施例1、曲線Bは比 10

較例1を示す。縦軸は各エチレンオキサイド付加物成分の重量%を示し、横軸はEO(エチレンオキサイド)付加モル数を示す。

【図1】



フロントページの続き

(72) 発明者 中村 弘史

東京都墨田区本所1丁目3番7号 ライオン株式会社内